

Please type a plus sign ($\dot{-}$) inside this box- $>$ / + /		
UTILITY	Atty Doc. No. 49854 Total Pages 10	800
PATENT APPLICATION	FIRST NAMED INVENTOR OR APPLICATION IDENTIFIER	
TRANSMITTAL	Shahram MIHAN	
	Express Mail Label No	
Application Flaments	Address March 1 to 1 to 1 to 1	

	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	ORNIAM MILITARY				
		Express Mail Label No				
Application Elements		Address To: Assistant Commissioner for Patents Box Patent Application Washington, D.C. 20231				
(Submit an original, and a duplicate for fee processing) 2.7 X / Specification Total Pages / 10/ (Preferred arrangement set for below) (NON ENGLISH) Descriptive title of the Invention Pross References to Related Application Statement Regarding Fed. Sponsored R & D Deference to Microfiche Appendix Background of the Invention Brief Summary of the Invention Brief Description of the Drawings (if filed) Detailed Description Claim(s) Libstract of the Disclosure J / Drawing(s)(35 USC 113) Total Sheets / / A. / Newly executed (original or copy) b./ /Copy from a prior application (37 CFR 1.63(d)) (For Continuation/Divisional with Box 17 comple Note Box 5 below i/ / DELETION OF INVENTOR(S) Signed statement attached deleting inventor(s) named in the prior application (in the prior application) See 37 CFR 1.63(d)(2) and 1.33(b)		6. / / Microfiche Computer Program (Appendix) 71 / Nucleotide and/or Amino Acid Sequence Submission (if applicable, all necessary)				
Descriptive title of the Invention		a./ /Computer Readable Copy				
Cross References to Related Application		b/ / Paper Copy (Identical to computer copy)				
Statement Regarding Fed. Sponsored R & D		c/ / Statement verifying identity of above copies				
Reference to Microfiche Appendix		ACCOMPANYING APPLICATIONS PARTS				
Background of the Invention		8./ / Assignment Papers (cover sheet & document(s)				
Brief Summary of the Invention		9/ / 37 CFR 3.73(b)Statement / /Power of Attorney				
Brief Description of the Drawings (if filed)		10./ /English Translation Document (if applicable)				
Detailed Description		11 / /Information Disclosure / / Copies of IDS Citation				
Claim(s)		12./ /Preliminary Amendment				
Abstract of the Disclosure		13/x/Return Receipt Postcard (MPEP 503)				
		Should be specifically itemized) 14./ /Small Entity / /Statement filed in prior applicatio Statements Status still proper and desired				
	•	15./ / Certified Copy of Priority Document(s) (if foreign priority is claimed)				
b./ /Copy from a prior application (For Continuation/Divisional Note Box 5 b i./ / <u>DELETION OF</u> Signed stater inventor(s) na see 37 CFR 1	in (37 CFR 1.63(d) I with Box 17 completed) elow ENVENTOR(S) sent attached deleting uned in the prior application .63(d)(2) and 1.33(b). ix 4b is checked) elication, from which a plied under Box 4b elosure of the accompanying	16.J / Other				

approximate and a major marphabot by leterate mercin	
 If a Continuing Application, check appropriate box and supply the requisi / Continuation / /Divisional / / Continuation-in part (C 	te information: IP) of prior application No
CORRESPONDENCE	CE ADDRESS
/ / Customer Number or Bar code Label	or / / Correspondence address below

Insert Customer No. or Attach bar code label here

Name:

Herbert B. Keil KEIL & WEINKAUF

Address:

1101 Connecticut Ave., N.W.

City

Washington

State: D.C.

Zip Code 20036

Country

USA

Telephone: (202)659-0100

Fax: (202)659-0105



The filing fee has been calculated as shown below:

For:	Number Filed	Number Extra	SMALL/LARGE ENTITY	BASIC FEE \$380./\$760.
Basic Fee				\$ 760.00
Total Claims	<u>12</u> -20	= x	\$09./\$18. =	
Indep. Claims	s: <u>3</u> -3	= x	\$39./\$78. =	
[X] Multiple	Dependent C	laim(s) prese	nted:\$130./260	= 260.00
[x] A check	is enclosed	for the filin	g fee.	\$1,020.00
*If the diffe	erence is le	ss than zero,	enter "0".	-

- [X] A check for \$1,020.00 for the filing fee and assignment recordation.
- [X] The Commissioner is hereby authorized to charge any other fee required, including the issue fee, in connection with the filing and prosecution of this application, and to the extent necessary, applicant(s) hereby petition for extension(s) of time under 37 CFR 1.136, to be charged to our Deposit Account 11-0345.

Respectfully submitted,

KEIL & WEINKAUF

Herbert B. Keil Reg. No. 18,967

1101 Connecticut Ave., N.W Washington, D.C. 20036 (202)659-0100

Verfahren zur Polymerisation von Olefinen

Beschreibung

5

Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist ein Verfahren zur Polymerisation von Olefinen, insbesondere zur Copolymerisation von Ethylen oder Propylen miteinander oder mit anderen olefinisch ungesättigten Verbindungen.

10

Weiterhin ist Gegenstand der vorliegenden Erfindung ein solches Verfahren, welches bei Temperaturen von 20 bis 300°C und Drücken von 5 bis 4000 bar durchgeführt wird, sowie die Verwendung eines Komplexes eines Übergangsmetalls mit einem oder zwei substituier-

15 ten oder unsubstituierten 1,3,5-Triazacyclohexan-Ligander oder entsprechenden Liganden, bei denen eines oder mehrere Ringstickstoffatome durch Phosphor- oder Arsenatome ersetzt sind, bei der Copolymerisation von Ethylen oder Propylen miteinander oder mit anderen olefinisch ungesättigten Verbindungen.

20

ليا

Ū

Ď

Ũ

Katalysatorsysteme mit einem einheitlich definierten, aktiven Zentrum, sogenannte Single-Site-Katalysatoren, gewinnen bei der Polymerisation von Olefinen immer mehr an Bedeutung. Diese Katalysatorsysteme führen zu Polymerisaten mit engen Molekular-

- 25 gewichtsverteilungen, was in besonders günstigen mechanischen Eigenschaften resultiert. Unter dieser Single-Site-Katalysatoren haben besonders die Metallocen-Katalysatoren bisher technische Bedeutung erlangt. Viele Metallocen-Katalysatoren sind jedoch nur durch vielstufige Synthesen zu erhalten und stellen daher einen 30 beträchtlichen Kostenfaktor bei der Olefinpolymerisation dar.
 - Triazacyclohexan und seine Derivate, die sich durch unterschiedliche Substitutionen unterscheiden, sind seit langem bekannt und werden technisch vielseitig verwendet, da sie aus einfachen
- 35 Ausgangsprodukten in einfacher und kostengünstiger Weise herstellbar sind. So werden Triazacyclohexan-Derivate beispielsweise bei der Entschwefelung von Kerosin eingesetzt. Die Verwendung von Triazacyclohexan und seinen Derivaten als Liganden bei der Herstellung metallorganischer Komplexe ist jedoch kaum
- 40 verbreitet. Nur vereinzelt werden in der metallorganischen Literatur Komplexe mit diesen Liganden beschrieben, so beispielsweise in N.L. Armanasco, M.V. Baker, M.R. North, B.W. Skelton, A.H. White, J.Chem. Scc., Dalton Trans. (1997). 1363-1368; H. Schumann, Z. Naturforsch., Teil B50 (1995), 1038-1043;
- 45 R.D. Köhn, et al. Angew. Chem. Int. Ed. Engl. 33 (1994), 1877-1878; J. Organomet. Chem. 501 (1995), 303-307; Chem. Ber. 129 (1996), 25-27; J. Organomet. Chem 520 (1996), 121-129; Inorg.

haft

- 5 Auf dem 215. ACS National Meeting, 29. März 2. April 1998 in Dallas, Texas, berichtete einer der Erfinder der vorliegenden Patentanmeldung über erste Versuche zur Polymerisation von Ethylen mit einem N,N,N-Trioctyl-triazacyclohexan-Chromkomplex mit Methylalumoxan als Aktivator. Über die Eignung des
- 10 Katalysatorsystems zur Copolymerisation wurden keinerlei Aussagen gemacht, es wurde lediglich die Beobachtung mitgeteilt, daß der Kontakt des Katalysatorsystems mit 1-Hexen selektiv zur Trimerisierung führt.
- 15 Der vorliegenden Erfindung lag nun die Aufgabe zugrunde, ein Verfahren zur Polymerisation von Olefinen, insbesondere von Ethylen oder Propylen miteinander oder mit anderen olefinisch ungesättigten Verbindungen, zu finden, welches auf einem Katalysatorsystem mit guter Polymerisationsaktivität beruht, wo-
- 20 bei dieses Katalysatorsystem in einfacher und kostengünstiger Weise aus einfachen Ausgangsstoffen herstellbar ist.

Demgemäß wurde ein Verfahren zur Polymerisation von Olefinen gefunden, welches dadurch gekennzeichnet ist, daß man die Polymerisation in Gegenwart eines Katalysatorsystems vornimmt, welches die folgenden Komponenten umfaßt:

- (A) einen Komplex eines Übergangsmetalles mit einem oder zwei substituierten oder unsubstituierten 1,3,5-Triazacyclohexan 30 Liganden oder entsprechenden Liganden, bei denen eines oder mehrere der Ringstickstoffatome durch Phosphor- oder Arsenatome ersetzt sind, und
 - (B) gewünschtenfalls eine Aktivatorverbindung.

Außerdem wurde ein Verfahren zur Copolymerisation von Ethylen oder Propylen miteinander oder mit anderen olefinisch ungesättigten Verbindungen in Gegenwart eines solchen Katalysatorsystems gefunden.

Weiterhin wurde die Verwendung eines derartigen Komplexes eines Übergangsmetalls (A) bei der Copolymerisation von Ethylen oder Propylen miteinander oder mit anderen olefinisch ungesättigten Verbindungen gefunden.

45

40

Ö IU

اليا

N

ű

Beständteil der Erfindung ist auch ein Verfahren zur Copolymerisation von Ethylen oder Propylen miteinander oder mit anderen olefinisch ungesättigten Verbindungen bei Temperaturen von 20 bis 300°C und Drücken von 5 bis 4000 bar, welches dadurch gekennzeichs net ist, daß es die folgenden Verfahrensschritte umfaßt:

- (a) Kontaktieren eines Komplexes eines Übergangsmetalles mit einem oder zwei substituierten oder unsubstituierten 1,3,5-Triazacyclohexan-Liganden (A) mit einer Aktivatorbindung (B),
- (b) Kontaktieren des Reaktionsproduktes aus Schritt (a) mit den olefinisch ungesättigten Verbindungen unter Polymerisationsbedingungen.

Eine Ausführungsform des erfindungsgemäßen Verfahrens ist dadurch gekennzeichnet, daß man als Komponente (A) eine Verbindung der allgemeinen Formel I

20

15

10

$$\begin{bmatrix}
R^4 & R^5 & R^2 \\
R^4 & N & R^6 \\
R^9 & N & R^7 \\
R^8 & R^3 & MX_R
\end{bmatrix}$$

25

einsetzt, in welcher die Variablen die folgende Bedeutung haben:

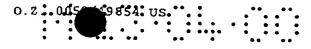
- 30 M Ein Übergansmetall der Gruppen 4 bis 12 des Periodensystems,
- R1-R9 Wasserstoff oder Si- oder C-organische Substituenten mit 1 bis 30 C-Atomen, wobei zwei benachbarte Reste R1 bis R9 auch zu einem fünf- oder sechsgliedrigen Ring verbunden sein können, wobei, wenn m gleich 2 ist, zwei Reste R1 bis R9 zusammen mit einem Substituenten des anderen Triazacyclohexanringes auch ein Brückenglied zwischen den beiden Ringen darstellen können,

40

Fluor, Chlor, Brom, Jod, Wasserstoff, C₁- bis C₁₀-Alkyl, C₆- bis C₁₅-Acryl oder Alkylaryl mit 1 bis 10 C-Atomen im Alkylrest und 6 bis 20 C-Atomen im Arylrest, Trifluoracetat, BF₄-, PF₆- oder sperrige nichtkoordinierende Anionen,

45

X



naft

m 1 oder 2,

n eine Zahl von 1 bis 4, welche der Oxidationsstufe des Übergangsmetalles M entspricht.

Als Übergangsmetalle M kommen dabei insbesondere die Elemente der Gruppe 4 bis 8 des Periodensystems und insbesondere die Elemente der Gruppe 6 des Periodensystems in Betracht. Besonders geeignet als Zentralatome der erfindungsgemäß eingesetzten Übergangs-

- 10 metallkomplexe sind die Elemente Titan, Zirkonium, Hafnium, Vernadium, Chrom, Molybdän, Wolfram, Mangan. Eisen, Rhodium und Nickel. Besonders bevorzugt werden Übergangsmetallkomplexe des Chroms verwendet.
- 15 Durch die Variation der Substituenten am Triazacyclohexan-Ringsystem lassen sich verschiedene Eigenschaften des Katalysatorsystems beeinflussen. So läßt sich in der Regel durch die Einführung von Substituenten, insbesondere an den Stickstoffatomen des Ringsystems die Katalysatoraktivität steigern. Durch die Zahl und
- 20 Art der Substituenten läßt sich weiterhin die Zugänglichkeit des Zentralatoms für die zu polymerisierenden Polyolefine beeinflussen. Auch dadurch läßt sich die Aktivität des Katalysators, die Selektivität hinsichtlich verschiedener Monomerer, insbesondere sterisch anspruchsvoller Monomerer, sowie des Molekulargewicht
- 25 der entstehenden Folymerisate beeinflussen. Die chemische Struktur der Substituenten R^1 bis R^3 kann daher in weiten Bereichen variiert werden, um die gewünschten Ergebnisse zu erzielen und ein maßgeschneidertes Katalysatorsystem zu erhalten. Als C-organische Substituenten kommen beispielsweise C_1 bis C_{18} -Alkyl. 5- bis
- 30 7-gliedriges Cycloalkyl, das seinerseits eine C₁₋ bis C₁₀-Aryl-gruppe als Substituent tragen kann, C₆- bis C₁₅-Aryl oder Aryl-alkyl, wobei gegebenenfalls auch zwei benachbarte Reste R¹ bis R⁹ zu einem 5- oder 6-gliedrigen Ring verbunden sein können. Als Si-organische Substituenten kommen insbesondere Trialkylsilyl-Grup-
- 35 pen mit 1 bis 10 C-Atomen im Alkylrest in Betracht, insbesondere Trimethylsilyl-Gruppen. Enthält der Übergangsmetallkomplex nur einen Triazacyclohexan-Liganden, ist also m=1, so kann einer der Substituenten R^1 bis R^9 auch so ausgebildet sein, daß er eine über ein Brückenglied mit dem Ringsystem verbundene donor-funk-
- 40 tionelle Gruppe trägt, die ihrerseits eine Koordinationsstelle des Metallatoms besetzt. Als solche donor-funktionellen Gruppen kommen insbesondere stickstoffhaltige Funktionen wie die Dialkylamino-Gruppe in Betracht. Trägt der Übergangsmetallkomplex zwei Triazacyclohexan-Liganden, ist m also gleich 2, so können auch
- 45 zwei Reste R¹ bis R⁹ zusammen mit einem Substituenten des anderen Triazacyclohexan-Ringes durch ein Brückenglied zwischen den beiden Ringen verbunden sein. Als Brückenglieder kommen alle

ellschaft

5

Brückenglieder in Betracht, wie sie dem Fachmann beispielsweise von ähnlichen Metallocen-Komplexen bekannt sind, also insbesondere silyl- oder kohlenstoffhaltige Brückenglieder. Wie bei den Metallocen-Komplexen haben dabei chirale verbrückte Komplexe den Vorteil, daß sie zur Herstellung von syndiotaktischen Polypropylen geeignet sind.

Insbesondere zur Herstellung von Polyethylen oder zur Herstellung von Copolymerisaten des Ethylens mit höheren α -Olefinen sind 10 jedoch auch Triazacyclohexan-Liganden mit einfachen Substitutionsmustern vorteilhaft einsetzbar. So lassen sich beispielsweise mit Übergangsmetallkomplexen, welche nur einen Triazacyclohexan-Ring enthalten, welcher an den Stickstoffatomen mit einfachen C1bis C12-Alkylresten substituiert ist, sehr gute Polymerisationser-15 gebnisse erzielen. Als Alkylsubstituenten kommen dabei insbesondere Methyl-, Ehtyl-, Propyl-, Butyl-, Hexyl- und Octylreste in Betracht. Eine vorteilhafte Ausführungsform des erfindungsgemäßen Verfahrens ist demgemäß dadurch gekennzeichnet, daß R1, R2 und R3 C1- bis C12-Alkyl oder C6- bis C15-Aryl oder -Arylalkyl 20 sind. Eine weitere vorteilhafte Ausführungsform des Verfahrens ist dadurch gekennzeichnet, daß die Substituenten R4, R5, R6, R7, R⁸ und R⁹ Wasserstoff oder C₁- bis C₄-Alkyl sind. Insbesondere kommen für R4, R5, R6, R7, R8 und R9 Wasserstoff oder Methyl-Grup-

pen in Betracht, da derartige Derivate besonders einfach als Kon-25 densationsprodukt von Formaldehyd oder Acetaldehyd mit entsprechenden Aminen herstellbar sind.

Als Substituenten X kommen insbesondere die Halogene und darunter insbesondere Chlor in Betracht. Auch einfache Alkylreste, wie 30 Methyl. Ethyl, Propyl oder Butyl, stellen vorteilhafte Liganden X dar. Als weitere Liganden X sollen nur exemplarisch und keineswegs abschließend Trifluoracetat, BF_4 . PF_6 sowie nichtkoordinierende Anionen wie $B(C_6F_5)_4$ genannt werden. Die Anzahl der Liganden X hängt von der Oxidationsstufe des Übergangsmetalles M ab.

- 35 Die Zahl n kann somit nicht allgemein angegeben werden, sondern kann für jedes bestimmte Übergangsmetall unterschiedliche Werte annehmen. Diese Werte, d.h. die Oxidationsstufe der einzelnen Übergangsmetalle in katalytisch aktiven Komplexen, sind dem Fachmann bekannt. So weisen die entsprechenden Komplexe des Ti-
- 40 tans, des Zirkoniums und des Eafniums insbesondere die Oxidationsstufe +4 auf. Chrom, Molybdán und Wolfram liegen bevorzugt in der Oxidationsstufe +3 vor. wogegen Eisen und Nickel vorzugsweise in der Oxidationsstufe +2 eingesetzt werden.
- 45 Das erfindungsgemäße Verfahren zur Polymerisation von Olefinen läßt sich mit ällen technisch bekannten Polymerisationsverfahren kombinieren. Die vorteilhaften Druck- und Temperaturbereiche zur

Durchführung des Verfahrens hängen demgemäß stark von der Polymerisationsmethode ab. So lassen sich die erfindungsgemäß verwendeten Katalysatorsysteme in allen bekannten Polymerisationsverfahren, also beispielsweise in Hochdruck-Polymerisationsver-

- 5 fahren, in Rohrreaktoren oder Autoklaven, in Suspensions-Polymerisationsverfahren, in Lösungs-Polymerisationsverfahren oder bei der Gasphasenpolymerisation einsetzen. Bei den Hochdruck-Polymerisationsverfahren, die üblicherweise bei Drücken zwischen 1000 und 4000 bar, insbesondere zwischen 2000 und 3500 bar,
- 10 durchgeführt werden, werden in der Regel auch hohe Polymerisationstemperaturen eingestellt. Vorteilhafte Temperaturbereiche für diese Hochdruck-Polymerisationsverfahren liegen zwischen 200 und 280°C, insbesondere zwischen 220 und 270°C. Bei Niederdruck-Polymerisationsverfahren wird in der Regel eine Temperatur einge-
- 15 stellt, die mindestens einige Grad unter der Erweichungstemperatur des Polymerisates liegt. Insbesondere werden in diesen Polymerisationsverfahren Temperaturen zwischen 70 und 110°C, vorzugsweise zwischen 80 und 105°C, eingestellt. Von den genannten Polymerisationsverfahren ist erfindungsgemäß die Gasphasenpoly-
- 20 merisation, insbesondere in Gasphasenwirbelschicht-Reaktoren, sowie die Suspensionspolymerisation, insbesondere in Schleifenreaktoren, besonders bevorzugt.
- Nach dem erfindungsgemäßen Verfahren lassen sich verschiedene 25 olefinisch ungesättigte Verbindungen polymerisieren. Im Gegensatz zu einigen bekannten Eisen- und Cobaltkomplexen zeigen die erfindungsgemäß eingesetzten Übergangsmetallkomplexe eine gute Polymerisationsaktivität auch mit höheren α-Olefinen und polaren Comonomeren, so daß ihre Eignung zur Copolymerisation besonders
- 30 hervorzuheben ist. Als Olefine kommen dabei besonders Ethylen und α-Olefine mit 3 bis 8 Kohlenstoffatomen. aber auch Diene wie Butadien und polare Monomere wie Acrylsäureester und Vinylacetat in Betracht. Auch vinylaromatische Verbindungen wie Styrol lassen sich nach dem erfindungsgemäßen Verfahren polymerisieren.
- Eine bevorzugte Ausführungsform des erfindungsgemäßen Verfahrens ist dadurch gekennzeichnet, daß man als Monomere Gemische von Ethylen mit C_{3} bis C_{8} -x-Olefinen einsetzt.
- 40 Die als Komponente (A) bezeichneten Metallkomplexe sind für sich teilweise nicht polymerisationsaktiv und müssen dann mit einem Aktivator, der Komponente (B), in Kontakt gebracht werden, um Polymerisationsaktivität entfalten zu können. Als Aktivatorverbindungen kommen beispielsweise solche vom Alumoxantyp in
- 45 Betracht, insbesondere Methylalumoxan. Als Co-Katalysator geeignete Alumoxan-Zubereitungen sind kommerziell erhältlich. Vor-

Ū

ڙ...'

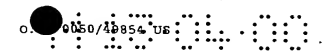
Ü

ij

Į.J

IJ

ū



•

teilhafte Alumoxane enthalten im wesentlichen Alumoxan-Oligomere mit einem Oligomerisationsgrad von etwa 5 bis 30.

- Neben den Alumoxanen können als Aktivatorkomponenten auch solche 5 eingesetzt werden, wie sie in der sogenannten kationischen Aktivierung der Metallocen-Komplexe Verwendung finden. Derartige Aktivatorkomponenten sind z.B. aus EP-B1-0468537 und aus EP-B1-0427697 bekannt. Insbesondere können als solche Aktivatorverbindungen (B) Borane oder Borate eingesetzt werden. Besonders
- 10 bevorzugt werden Borane oder Borate eingesetzt, welche mindestens zwei substituierte Arylreste tragen. Als besonders geeignetes Borat ist Dimethylaniliumtetrakispentafluorphenylborat zu nennen, als besonders bevorzugtes Boran Trispentafluorphenylboran.
- 15 Weiterhin können als Aktivatorkomponente Verbindungen wie Aluminiumatrinethyl, Aluminiumtrifluorid oder Perchlorate eingesetzt werden.
- Die Herstellung verschiedener Triazacyclohexan-Liganden ist seit 20 langer Zeit bekannt. Den einfachsten Zugang stellt die Kondensationsreaktion von Aldehyden wie Formaldehyd mit entsprechend substituierten Aminen, insbesondere mit Alkylaminen, dar. Verschiedene Synthesewege für diese Komplexliganden werden z.B. in Beilstein, "Handbook of Organic Chemistry", 4th Ed., Vth Suppl. Se-
- 25 ries, Springer-Verlag, Berlin, Vol. 26 (1986) S. 3ff u. Ref.; R=Octyl: D. Jamois et al J. Polym. Sci., Polym. Chem. Ed. 329 (1993). 1941-1958; A.G. Giumanini, G. Verardo et al. J. Prakt. Chem. 327 (1985), 739-748, K. Bhatia, Exoon Chemical Patents inc., EP 620266 (1994); F. Seng, K. Ley, Bayer AG, DE 2431862
- 30 (1979); H.J. Ha, G.S. Nam, Korea Institute of Science and Technology, DE 4100856 (1991) und H. Möhrle, D. Schnödelbach, Pharmazie 30 (1975), 699-706. Die Metallkomplexe, insbesondere die Chromkomplexe, lassen sich auf einfache Weise erhalten, wenn man die entsprechenden Metallchloride oder Metallcarbonyle mit
- 35 dem Liganden umsetzt.

Die folgenden Beispiele erläutern die Erfindung.

Beispiel 1:

oden meskade

40 Herstellung von 1,3,5-Triocty1-1,3,5-triazacyclohexan (Oc3TAC)

100 g (0.774 mmol) Octylamin wurden in kleinen Portionen zu einer auf O°C gekühlten Suspension von 20,2 g (0.673 mmol) Paraformaldehyd in 500 ml Toluol gegeben und danach zum Sieden erhitzt.

45 wobei das Paraformaldehyd in Lösung ging. Toluol und Wasser wurden abdestilliert. Der Rückstand wurde im Ölpumpenvakuum von flüchtigen Rückständen befreit und dann in 100 ml Methanol aufge-

nommen, uber eine kurze Kieselgelsäule filtriert, und anschließend wurden alle flüchtigen Bestandteile im Ölpumpenvakuum entfernt. Das Produkt fiel als viskose klare Flüssickeit in einer Ausbeute von \$2,3 g (83 %) an.

Herstellung von (Oc3TAC)CrCl3

In einem Kolben wurden 662 mg (1,768 mmol) CrCl3(THF)3 und 728 mg (1,855 mmol) Oc3TAC vorgelegt. Dazu wurde 100 ml trockener Ether 10 einkondensiert und die entstehende Suspension etwa eine halbe Stunde gerührt. Nach Filtration über eine Fritte wurde der Filterrückstand mit Ether gewaschen, bis das Filtrat keine grüne Farbung mehr zeigte. Das Produkt wurde gründlich im Vakuum getrocknet. Ausbeute: 885 mg (98.%).

15 Beispiel 2:

Ų

En En en en en en

Herstellung von 1,3,5-Tripentyl-1,3,5-triazacyclohexan) (Am3TAC)

4,35 g (49,9 mmol) n-Pentylamin wurden in kleinen Portionen zu 20 einer auf 0°C gekühlten Suspension von 1,44 g (48 mmol) Paraformaldehyd in 50 ml Toluol gegeben und danach zum Sieden erhitzt, wobei das Paraformaldehyd in Lösung ging. Toluol und Wasser wurden abdestilliert. Der Rückstand wurde im Ölpumpenvakuum von flüchtigen Rückständen befreit und dann in 50 ml Methanol aufge-25 nommen, über eine kurze Kieselgelsäule filtriert, und anschlie-Bend wurden alle flüchtigen Bestandteile im Ölpumpenvakuum entfernt. Das Produkt viel als viskose klare Flüssigkeit in einer Ausbeute von 4,47 g (15 mmol; 94 %) an.

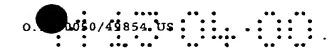
30 Herstellung von (Am3TAC)CrCl3

In einem Kolben wurden 532 mg (1.42 mmol) CrCl3 (THF)3 und 458 mg (1,54 mmol) Am₃TAC vorgelegt. Dazu wurde 100 ml trockener Ether einkondensiert und die entstehende Suspension etwa eine halbe

- 35 Stunde gerührt. Nach Filtration über eine Fritte wurde der Filterrückstand mit Ether gewaschen, bis des Filtrat keine grüne Färbung mehr zeigte. Das Produkt wurde gründlich im Vakuum getrocknet. Ausbeute: 557 mg (86 %).
- 40 Beispiel 3: Polymerisationen:

In einem 1-1-Autoklaven wurden die entsprechende MAO-Menge (als 30 %ige Lösung in Toluol, Rersteller: Albemarle) und 400 ml Iso-

45 butan vorgelegt. Nach Aufpressen von Ethylen bei zu einem Druck vor. 40 bar und Temperieren auf 70°C wurden jeweils die ent-



9

sprechende Katalysatormenge über eine Schleuse zugegeben. Nach 60 min wurden die Polymerisationen durch Entspannen abgebrochen.

Daten zu den Polymerisationsbedingungen und den Produkteigen-5 schaften können aus der Tabelle 1 entnommen werden.

10

15

20

25

30

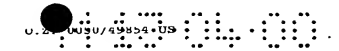
35

40

	-		-		_
		Eta	7/17	0,34	
		Ulchte	a/cm3	0,9741	
(=}	A 1 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2	Ausbeute	(q) (min)	74 (10')	
	Aktivitāt	ייייייייייייייייייייייייייייייייייייייי	("CI 9/9cat kg/molCr/h [q] (min)	4130	
	Al:Cr Tpoly Prod.		g/gcar	1510	
년 년 -	Toolv	1207	ואָר	70	6
15 15	Al:Cr			325	3
*	MAO	[mm]	,	35	u
	Menge	(BG)		49 (107µm01)	9

Tabelle 1:

	[>			93	_		75	-		
	L		-	_	m	_	_	3			_
	١	777	7 / 15		1345			1060			
	Miss	24.	ניש/ט	TO::: /6	5282			39792			
	Era		d1/a	,	0,34			0,73			
	Dichte		g/cm³		0,9741			0,9585			
	[mmol] [oc] g/gcat kg/molCr/h [g] (min) g/cm³ d1/g g/mol g/mol -			74 (10') 0,9741 0,34 5282 1345 3,93			153 (60') 0,9585 0,73 39792 10608 3,75				
	AKTIVILAT	1, 0, 1, 1, 1, 1, 1, 1, 1, 1, 1, 1, 1, 1, 1,	AJ/MOTOE/N	4007	4130		14044	74844			2000
70.0	Frog.	4600/0	3/ 3cac	70 1510	0157		70 25500	200			707687 - 07
E-	Poly	[0]	;	7.0	>		20	•		<	_
- L			7	35 325	_		200				ָ ר
340		[mmo]		35			'n			700	•
ייטולע	 -		,	7.7	(107µmol)		٥	(10µmol)		•	
, , , ,	10007	valid lex	(שניישע)	727	CrCl3	15,48,50	1003190)	crcl	(Am. TAC)	7	



Verfahren zur Polymerisation von Olefinen

Zusammenfassung

5 Verfahren zur Polymerisation von Olefinen, insbesondere zur Copolymerisation von Ethylen oder Propylen miteinander oder mit

anderen olefinisch ungesättigten Verbindungen in Gegenwart eines Katalysatorsystems, welches die folgenden Komponenten umfaßt:

10

- (A) einen Komplex eines Übergangsmetalls mit einem oder zwei substituierten oder unsubstituierten 1,3,5-Triazacyclohexan-Liganden oder entsprechenden Liganden, bei denen eines oder mehrere Ringstickstoffatome durch Phosphor- oder Arsenatome
- ersetzt sind, und 15
 - (B) gewünschtenfalls eine Aktivatorbindung.

20

25

30

35

40

- Verfahren zur Copolymerisation von Ethylen oder Propylen miteinander oder mit anderen olefinisch ungesättigten Verbindungen, dadurch gekennzeichnet, daß man die Polymerisation in Gegenwart eines Katalysatorsystems vornimmt, welches die folgenden Komponenten umfaßt:
- 10 (A) einen Komplex eines Übergangsmetalls mit einem oder zwei substituierten oder unsubstituierten 1,3,5-Triazacyclohexan-Liganden oder entsprechenden Liganden, bei denen eines oder mehrere der Ringstickstoffatome durch Phosphor- oder Arsenatome ersetzt sind, und
 15
 - (B) gewinschtenfalls eine Aktivatorbindung.

chaft

- Verfahren zur Copolymerisation von Ethylen oder Propylen miteinander oder mit anderen olefinisch ungesättigten Verbindungen bei Temperaturen von 20 bis 300°C und Drücken von 5 bis 4000 bar, welches dadurch gekennzeichnet ist, daß es die folgenden Verfahrensschritte umfaßt:
- (a) Kontaktieren eines Komplexes eines Übergangsmetalls mit 25 einem oder zwei substituierten oder unsubstituierten 1,3,5-Triazacyclohexan-Liganden (A) mit einer Aktivatorbindung (B),
- (b) Kontaktieren des Reaktionsproduktes aus Schritt (a) mit
 30 den olefinisch ungesättigten Verbindungen unter Polymerisationsbedingungen.
- Verfahren nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß man als Komponente (A) eine Verbindung der allgemeinen Formel I

$$\begin{bmatrix}
R^{5} & R^{2} \\
R^{1} & N & R^{6} \\
R^{9} & N & R^{7}
\end{bmatrix}_{m} MX_{n} \qquad I$$

45 0050/98/908 Me/Zst 23.03.1999

einsetzt, in welcher die Variablen die folgende Bedeutung haben:

- ein Übergansmetall der Gruppen 4 bis 12 des Periodensystems, 5
 - R1-R9 Wasserstoff oder Si- oder C-organische Substituenten mit 1 bis 30 C-Atomen, wobei zwei benachbarte Reste R1 bis R9 auch zu einem fünf- oder sechsgliedrigen Ring verbunden sein können, wobei, wenn m gleich 2 ist, zwei Reste R1-R9 zusammen mit einem Substituenten des anderen Triazacyclohexanringes auch ein Brückenglied zwischen den beiden Ringen darstellen können,
- Fluor, Chlor, Brom, Jod, Wasserstoff, C1- bis C10-Alkyl, 15 C6- bis C15-Acryl oder Alkylaryl mit 1 bis 10 C-Atomen im Alkylrest und 6 bis 20 C-Atomen im Arylrest, Trifluoracetat, BF4', PF6', oder sperrige nichtkoordinierende (Anionen,
- 20 1 cder 2. IT.

10

OSETTED OHES

- eine Zahl von 1 bis 4, welche der Oxidationsstufe des Übergangsmetalles M entspricht.
- 25 Verfahren nach den Ansprüchen 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß M ein Übergangsmetall der Gruppe 4 bis 8 des Periodensystems ist.
- Verfahren nach den Ansprüchen 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß M ein Übergangsmetall der Gruppe 6 des Periodensystems ist.
- Verfahren nach den Ansprüchen 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß R1, R2 und R3 C1- bis C12-Alkyl oder C6- bis C15-Aryl 35 oder Arylalkyl ist.
- Verfahren nach den Amsprüchen 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß R4, R5, R6, R7, R8 und R9 Wasserstoff oder C1- bis C4-Alkyl ist. 40
 - 8. Verfahren nach den Amsprüchen 1 bis 7, dedurch gekennzeichnet, daß man als Monomere Gemische von Ethylen mit C3- bis $C_R - \alpha$ -Olefinen einsetz:

- Verfahren nach den Ansprüchen 1 bis 8, dadurch gekennzeichnet, daß man als Aktivatorbindung (B) ein Alumoxan einsetzt.
- 10. Verfahren nach den Ansprüchen 1 bis 9, dadurch gekennzeichnet, daß man als Aktivatorbindung (B) ein Boran oder Borat mit mindestens 2 substituierten Arylresten einsetzt.
- Verwendung eines Komplexes eines Übergangsmetalls gemäß den Ansprüchen 1 bis 7 bei der Copolymerisation von Ethylen oder Propylen miteinander oder mit anderen olefinisch ungesättigten Verbindungen.
- 12. Verfahren zur Polymerisation von Olefinen, dadurch gekennzeichnet, daß man die Polymerisation in Gegenwart eines
 15 Katalysatorsystems vornimmt, welches die folgenden Komponenten umfaßt:
 - (A) einen Komplex eines Übergangsmetalls mit einem oder zwei substituierten oder unsubstituierten 1,3,5-Triaza-cyclohexan-Liganden oder entsprechenden Liganden, bei denen eines oder mehrere die Ringstickstoffatome durch Phosphor- oder Arsenatome ersetzt sind, und
 - (B) gewünschtenfalls eine Aktivatorverbindung.

30

20

25

35

40

THIS PAGE BLANK (USPTO)